POWERED BY Dialog





# METHOD FOR IMPROVING MODULUS OF ELASTICITY OF BIODEGRADABLE RESIN

Publication Number: 2002-088161 (JP 2002088161 A), March 27, 2002

#### **Inventors:**

- FUJIHIRA HIROKO
- NOGUCHI TSUTOMU
- MORI HIROYUKI

# **Applicants**

SONY CORP

Application Number: 2000-279169 (JP 2000279169), September 14, 2000

# **International Class:**

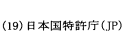
- o C08J-003/00
- B29C-045/00
- o B29C-045/72
- B29C-071/02
- o C08J-007/00
- o C08K-005/29
- C08L-067/04
- B29K-067:00

# Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a method for simply and easily improving the modules of elasticity of a biodegradable resin, in order to apply the resin as a casing, etc., of electronic equipment because most of electrical appliances are discarded as incombustible refuses when disposal and then the use of a biodegradable resin is proposed, but inferior in heat resistance. SOLUTION: For example, a molded product of polylactic acid is subjected to aging at a temperature not lower than the glass transition temperature of the polyactic acid  $+15^{\circ}$ C and humidifying conditions of  $\geq 60\%$  relative humidity. Thereby, the modulus of elasticity can be improved to, e.g. 107 Pa to 109 Pa in a short time. The molded product without causing the deformation even in aging tests, e.g. at 80°C and 80 RH% for 100 h can be obtained by improving the modulus of elasticity. COPYRIGHT: (C) 2002, JPO

# **JAPIO**

© 2005 Japan Patent Information Organization. All rights reserved. Dialog® File Number 347 Accession Number 7219722



# (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

# 特開2002-88161

(P2002-88161A) (43)公開日 平成14年3月27日(2002.3.27)

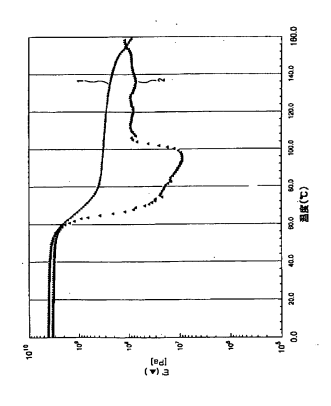
(51) Int. Cl. 7	,	識別記	<del>.</del> 号		FΙ			テーマコード(参考)
C 0 8 J	3/00	CFD			C 0 8 J	3/00	CFD	4F070
B 2 9 C	45/00				B 2 9 C	45/00		4F073
	45/72					45/72		4F201
	71/02					71/02		4F206
C 0 8 J	7/00	3 0 1			C 0 8 J	7/00	3 0 1	4J002
	審査請求	未請求	請求項の数12	ΟL			(全8頁)	最終頁に続く
(21)出願番号	特願2000-279169(P2000-279169)			)	(71)出願人	000002185		
(22) 出願日	平成12年9月14日 (2000. 9. 14)						品川区北品川6	6丁目7番35号
					(72)発明者			
						東京都 株式会		6丁目7番35号 ソニー
					(72)発明者			
				(10,70711	-	_	5丁目7番35号 ソニー	
						株式会		
					(74)代理人	100089	875	
						弁理士	野田 茂	
								最終頁に続く

# (54) 【発明の名称】生分解性樹脂組成物の弾性率向上方法

# (57)【要約】

【課題】 現在、ほとんどの電気製品は廃棄時に不燃ご みとして捨てられ問題となっている。そこで生分解性樹 脂の使用が考えられるが、この樹脂は耐熱性に劣り電子 機器の筐体材料等に利用できない。本発明の目的は、簡 単かつ短時間で生分解性樹脂組成物の弾性率を改善する 方法を提供することである。

【解決手段】 例えばポリ乳酸の成形物を、ポリ乳酸の ガラス転移温度+15℃以上、かつ相対湿度60%以上 の加湿条件のエージングに施す。これにより弾性率を例 えば10<sup>7</sup>Paから10<sup>9</sup>Paへ短時間で向上させること ができる。弾性率向上により、例えば80°C、80RH %、100時間の老化試験でも変形を起こさない成形物 が得られる。



30



#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 生分解性樹脂組成物を、下記(1) および(2) の条件を満たす雰囲気下に一定時間おくことを特徴とする生分解性樹脂組成物の弾性率向上方法。

(1) 前記生分解性樹脂組成物のガラス転移温度に5℃ を加えた温度以上;および(2) 加湿雰囲気下。

【請求項2】 生分解性樹脂組成物を、下記(1)および(2)の条件を満たす雰囲気下に一定時間おくことを特徴とする請求項1に記載の生分解性樹脂組成物の弾性率向上方法。

(1)分解性樹脂組成物のガラス転移温度に15℃を加えた温度~120℃;および(2)相対湿度60%以上の加湿雰囲気下。

【請求項3】 生分解性樹脂組成物が、前記生分解性樹脂組成物の射出成形物である請求項2に記載の生分解性樹脂組成物の弾性率向上方法。

【請求項4】 生分解性樹脂組成物を、下記(1)および(2)の条件を満たす金型の雰囲気内に射出し射出成形物を得、前記金型内に前記射出成形物を一定時間おくことを特徴とする生分解性樹脂組成物の弾性率向上方法。

(1) 前記生分解性樹脂組成物のガラス転移温度に15 ℃を加えた温度~120℃;および(2) 相対湿度60 %以上の加湿雰囲気下。

【請求項5】 生分解性樹脂組成物を、金型内へ射出し 射出成形物を得た後、下記(1)および(2)の条件を 満たす空気を前記金型内へ噴射し、前記金型内に前記射 出成形物を一定時間おくことを特徴とする生分解性樹脂 組成物の弾性率向上方法。

(1)前記生分解性樹脂組成物のガラス転移温度に15 ℃を加えた温度~120℃;および(2)相対湿度60 %以上の加湿状態。

【請求項6】 前記一定時間が、前記生分解性樹脂組成物の弾性率を $10^s$ Pa(80C)以上にするに十分な時間であることを特徴とする請求項1、4または5記載の生分解性樹脂組成物の弾性率向上方法。

【請求項7】 前記一定時間が、5分~3.5時間であることを特徴とする請求項6に記載の生分解性樹脂組成物の弾性率向上方法。

【請求項8】 前記生分解性樹脂組成物が、ポリエステル系樹脂を含む請求項1ないし7のいずれか1項に記載の生分解性樹脂組成物の弾性率向上方法。

【請求項9】 前記生分解性樹脂組成物が、ポリ乳酸を 含む請求項8に記載の生分解性樹脂組成物の弾性率向上 方法。

【請求項10】 前記生分解性樹脂組成物が、生分解性 ポリエステルおよび加水分解を抑制する添加剤を含む請 求項8に記載の生分解性樹脂組成物の弾性率向上方法。

【請求項11】 前記生分解性樹脂組成物が、ポリ乳酸 およびカルボジイミドを含む請求項10に記載の生分解 50 性樹脂組成物の弾性率向上方法。

【請求項12】 前記カルボジイミド添加量をポリ乳酸に対して0.1~2重量%とすることを特徴とする請求項11に記載の生分解性樹脂組成物の弾性率向上方法。

#### 【発明の詳細な説明】

#### [0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、生分解性樹脂組成物の弾性率向上方法に関するものである。

#### [0002]

【従来の技術】使用済み電気製品のリサイクル法が20 01年4月からスタートするが、TV等の大型の電気製 品を除いて、廃棄品を回収しリサイクルをすることは行 われておらず、また法的規制もない。そのため、ほとん どの電気製品は廃棄時に不燃ごみとして捨てられてい る。たとえ形状が小型でも、販売数が多い場合には全体 としては多量の廃棄物を発生する結果となる。廃棄物処 分場が不足している昨今、これは深刻な問題となってい る。よく行われている処理方法として、廃棄物をシュレ ッダー処理する方法がある。ところがこのシュレッダー 処理は廃棄物の容積を減少させるだけであり、埋め立て 20 れば廃棄物はそのままの状態で何十年、何百年と残り、 基本的な解決にはならない。仮にシュレッダーダストを マテリアルリサイクルするにも、すべての部品が細かく 粉砕されているため、例えば、鋼等の有価値の素材も、 他の低価値の素材と混合されてしまい、純度が落ち、回 収効率が悪化してしまう。

【0003】したがって、まず電気製品の体積の大部分を占める筐体や構造体部分を生分解性素材で作製し、電子部品、基板等非生分解性の部分とを例えばビス止めや嵌め込み構造にしておくなどの簡易に分けられる構造としておけば、ある程度の解体処理で、リサイクルすべき部分と、そのまま廃棄できる部分を別々に処理でき有用である。例えば、ラジオ、マイク、首掛けTV、キーボード、ラジオ付カセットテープレコーダー、携帯電話、イヤホンなどの筐体の最表面を生分解性素材で作製する。このように人体に接触する機会の多い部分を生分解性の素材で作製しておくことで、合成樹脂よりも安全性の高い電気製品を提供することができる。

【0004】しかしながら、生分解性素材はどのような種類でもよいというわけでなく、電気製品の筺体、構造材として用いるには、それなりの物性が要求される。まず、温度60℃湿度80%の雰囲気中で100時間保持しても変形しないことが必要である。現在、生分解性を有するプラスチックは、分子骨格に脂肪族系ポリエステル樹脂、ポリビニルアルコール或いは多糖類を有するものの3種に大別することができる。しかし、上記のような生分解性樹脂は、一般に融点が低く、実用的な成形品に適した物性(特に耐熱性)が得られていないため、電子機器等の筺体へ利用されていなかった。例えば、最も

4

耐熱性の高いポリ乳酸においても、その成形物に60 ℃、80%のエージングテスト(100時間)を行うと 変形がおこり、家電製品の筺体材料などへの適用は困難 な状況である。なお、耐熱性(弾性率)を高めることを 目的として、無機フィラーの添加、結晶核剤の添加によ る結晶化速度の向上がすでに知られているが、無機フィ ラーの添加では電子機器の耐熱性を満足させるために数 十%の添加が必要であり、流動性、耐衝撃性の低下を招 いてしまう。また、結晶核剤としては、リン酸系、ソル ビトール系が知られ、これらはポリプロピレンに対して は充分な効果があるが、生分解性脂肪族系ポリエステル 樹脂に対してはその効果が不十分である。また、結晶核 剤の生態系への影響も懸念される。このようなことから 現時点において生分解性樹脂は、農林水産用資材(フィ ルム、植栽ポット、釣糸、魚網等)、土木工事資材(保 水シート、植物ネット、土嚢等)、包装・容器分野

#### [0005]

利用されているに過ぎない。

【発明が解決しようとする課題】したがって本発明の目的は、良好な強度、耐水性、成型加工性等の物性を備えるとともに廃棄時には自然界に一般に存在する微生物により速やかに分解される性質も維持しながら、簡単かつ短時間で生分解性樹脂組成物の弾性率を改善することができる生分解性樹脂組成物の弾性率向上方法を提供することにある。

(土、食品等が付着してリサイクルが難しいもの) 等に

# [0006]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、電子機器等の筺体材料に利用可能な生分解性樹脂組成物を得るべく鋭意研究を重ねた結果、生分解性樹脂組成物を特定の30条件下におくだけで上記の目的を達成できることを見出し、本発明を完成することができた。すなわち本発明は、生分解性樹脂組成物を、下記(1)および(2)の条件を満たす雰囲気下に一定時間おくことを特徴とする生分解性樹脂組成物の弾性率向上方法を提供するものである。

- (1) 前記生分解性樹脂組成物のガラス転移温度に5℃ を加えた温度以上;および(2) 加湿雰囲気下。また本 発明は、生分解性樹脂組成物を、下記(1) および
- (2) の条件を満たす雰囲気下に一定時間おくことを特 徴とする前記の生分解性樹脂組成物の弾性率向上方法を 提供するものである。

とする生分解性樹脂組成物の弾性率向上方法を提供する ものである。

- (1) 前記生分解性樹脂組成物のガラス転移温度に15 ℃を加えた温度~120℃;および(2) 相対湿度60 %以上の加湿雰囲気下。また本発明は、生分解性樹脂組成物を、金型内へ射出し射出成形物を得た後、下記
- (1)および(2)の条件を満たす空気を前記金型内へ噴射し、前記金型内に前記射出成形物を一定時間おくことを特徴とする生分解性樹脂組成物の弾性率向上方法を提供するものである。
- (1) 前記生分解性樹脂組成物のガラス転移温度に15 ℃を加えた温度~120℃;および(2) 相対湿度60 %以上の加湿状態。

#### [0007]

【発明の実施の形態】以下に本発明を詳細に説明する。本発明は、生分解性樹脂組成物をある特定条件下において(以下、エージングという)、該組成物の弾性率を向上させることに特徴を有している。前記特定条件とは、特定の雰囲気温度および加湿状態を意味している。具体的には、下記(1)および(2)の条件を満たすエージングが好ましい。

(1) 前記生分解性樹脂組成物のガラス転移温度に5℃を加えた温度以上(さらに好ましくは15℃を加えた温度~120℃);および(2)加湿雰囲気下(さらに好ましくは相対湿度60%以上)。なお、エージング時間は、生分解性樹脂組成物の弾性率が10 $^8$ Pa(80℃)以上になるような時間であるのが好ましく、具体的には生分解性樹脂の種類にもよるが、5分~3.5時間である。また本発明によれば、生分解性樹脂組成物は、その射出成形物であることができる。さらに生分解性樹脂組成物のエージングは、例えば射出成形用金型内でも行うことができる。その際、前記(1)および(2)の条件を満たす空気を金型内へ噴射して生分解性樹脂組成物のエージングを行ってもよい。

【0008】生分解性樹脂の定義は、使用後は自然界において微生物が関与して低分子化合物、最終的に水と二酸化炭素に分解するプラスチックである(生分解性プラスチック研究会、ISO/TC-207/SC3)。本発明で使用する生分解性樹脂としては、例えばポリエステル系のものを挙げることができ、中でも成形性、耐熱性、耐衝撃性がバランスしている脂肪族系ポリエステル樹脂が好ましい。前記脂肪族系ポリエステル樹脂、具体的には、ポリ乳酸系脂肪族系ポリエステル樹脂、具体的には、乳酸、リンゴ酸、グルコール酸等のオキシ酸の重合体またはこれらの共重合体、特にポリ乳酸に代表されるヒドロキシカルボン酸系脂肪族系ポリエステル樹脂を挙げることができる。前記ポリ乳酸系脂肪族系ポリエステル樹脂は通常、環状ジエステルであるラクチドおよび対応するラクトン類の開環重合による方法、いわゆるラクチン類の開環重合による方法、いわゆるラクチンは、カストはラクチンだけ、カストはラクチンだけの

接脱水縮合法により得ることができるものである。また ポリ乳酸系脂肪族系ポリーステル樹脂を製造するための 触媒としては、錫、アンチモン、亜鉛、チタン、鉄、ア ルミニウム化合物を例示することができ、中でも錫系触 媒、アルミニウム系触媒が好ましく、オクチル酸錫、ア ルミニウムアセチルアセトナートが特に好適である。前 記ポリ乳酸系脂肪族系ポリエステル樹脂の中でも、ラク チド開環重合により得られるポリレー乳酸が、加水分解 されてL-乳酸になると共にその安全性も確認されてい るために好ましい。なお、ポリレー乳酸以外のポリ乳酸 10 類も使用できることは勿論である。

【0009】また本発明では、例えば生分解性ポリエス テル樹脂の加水分解性を調整するために、ポリエステル 樹脂の末端官能基であるカルボン酸および水酸基と反応 性を有する化合物、例えばカルボジイミド化合物、イソ シアネート化合物、オキサゾリン系化合物などの添加剤 を用いることができる。特にカルボジイミド化合物は、 ポリエステル樹脂と溶融混練でき、少量添加で加水分解 性を調整できるため好適である。ここで、カルボジイミ ド化合物は分子中に1個以上のカルボジイミド基を有す 20 る化合物 (ポリカルボジイミド化合物を含む) であり、 例えば、触媒として有機リン系化合物または有機金属化 合物を用い、各種ポリイソシアネートを約70℃以上の 温度で、無溶媒または不活性溶媒中で、脱炭酸縮合反応 に付することにより合成することができる。前記カルボ ジイミド化合物に含まれるモノカルボジイミド化合物と しては、ジシクロヘキシルカルボジイミド、ジイソプロ ピルカルボジイミド、ジメチルカルボジイミド、ジイソ ブチルカルボジイミド、ジオクチルカルボジイミド、t ーブチルイソプロピルカルボジイミド、ジフェニルカル 30 ボジイミド、ジー t ーブチルカルボジイミド、ジーナフ チルカルボジイミド等を例示することができ、これらの 中では、特に工業的に入手が容易であるという面から、 ジシクロヘキシルカルボジイミドあるいはジイソプロピ ルカルボジイミドが好適である。本発明において、前記 カルボジイミド化合物の生分解性樹脂への混合は、押出 機による溶融混練による方法を使用することができる。 なお、生分解性樹脂の生分解速度は、配合するカルボジ イミド化合物の種類および添加量により調節することが できるので、目的とする製品に応じ、配合するカルボジ 40 イミド化合物の種類および添加量を決定すればよい。例 えばカルボジイミド化合物の添加量は、ポリ乳酸に対し て0.1~2重量%である。

【0010】本発明に使用される生分解性樹脂組成物に は、必要に応じて、補強材、無機並びに有機フィラー、 酸化防止剤、熱安定剤、紫外線吸収剤等の他、滑剤、ワ ックス類、着色剤、結晶化促進剤、デンプンのような分 解性を有する有機物等を併用することができる。

#### [0011]

明する。以下に弾性率およびガラス転移温度(Tg)の 測定力法を示す。

サンプル片:長さ50mm×幅7mm×厚さ2mm 測定装置:粘弾性アナライザー(レオメトリック社製) 周波数…6.28 (rad/s)

測定開始温度… 0 (℃)

測定最終温度…160 (℃)

昇温速度…5 (℃/min)

歪…0.05(%)

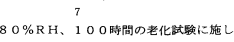
#### 【0012】実施例1

図1は、本発明のエージングを行った、あるいは行って いないポリ乳酸の弾性率と温度との関係を示すグラフで ある。本実施例において、ポリ乳酸として商品名レイシ アH100J、三井化学社製を用いた。エージングを行 っていないポリ乳酸のサンプル片(曲線2)は、貯蔵弾 性率E'がガラス転移点温度 (60℃) から急激に減少 し、100℃付近で最小値を示す。その後、弾性率が急 激に上昇し、120℃付近から160℃までほぼ一定の 値を示している。このため、例えば60℃で100時間 の老化試験に施すと成形品の変形が起こってしまう。こ れに対し、80℃、80%RH(相対温度)、15分間 のエージングを行ったポリ乳酸のサンプル片(曲線1) は、貯蔵弾性率E'の大幅な向上が見られた。ガラス転 移温度付近から若干、貯蔵弾性率E'は減少するもの の、曲線2のような急激な減少は見られなくなり、16 0℃付近までほぼ一定の値を示した。なお、前記のエー ジングを行ったサンプル片は、60℃、80%RH、1 00時間の老化試験に施しても変形は起きなかった。

# 【0013】実施例2

ポリ乳酸に無機フィラーとしてマイカを10重量%、加 水分解を抑制する添加剤としてジシクロヘキシルカルボ ジイミド(商品名カルボジライトHMV-10B、日清 紡社製)を2重量%添加して溶融ブレンドして組成物を 作製した。実施例1と同様にサンプル片に対し80℃、 80%RH、3.5時間のエージングを行ったところ、 大幅な弾性率の向上が観測された。図2は、実施例2に おいて、本発明のエージングを行った、あるいは行って いないポリ乳酸の弾性率と温度との関係を示すグラフで ある。エージングを行っていないポリ乳酸のサンプル片 (曲線2) は、貯蔵弾性率E'がガラス転移点温度(6 0℃)から急激に減少し、100℃付近で最小値を示 す。その後、弾性率が急激に上昇し、120℃付近から 160℃までほぼ一定の値を示している。これに対し、 エージングを行ったポリ乳酸のサンプル片(曲線1) は、貯蔵弾性率E'の大幅な向上が見られた。ガラス転 移温度付近から若干、貯蔵弾性率E'は減少するもの の、曲線2のような急激な減少は見られなくなり、16 0℃付近までほぼ一定の値を示した。図2から、実施例 2においても実施例1と同様の挙動を示していることが 【実施例】以下、本発明を実施例および比較例により説 50 分かる。なお、前記のエージングを行ったサンプル片





は、80℃、80%RH、100時間の老化試験に施し ても変形は起きなかった。

# 【0014】実施例3

ポリ乳酸のサンプル片について、エージングの条件を8 0℃、60%RHに変更した。エージング開始後2時間 で80%RHの場合と同等の弾性率(5×10°Pa) となった。エージングを行ったサンプル片は、80℃、 80%RH、100時間の老化試験に施しても変形は起 きなかった。

#### 【0015】実施例4

ポリ乳酸のサンプル片について、エージングの条件を6 0°C、80%RH、あるいは65°C、80%RHとして 弾性率を測定した。その結果、60℃、80%RHのエ ージング条件では3時間経過しても弾性率の向上は観測 されなかった。これに対し、65℃、80%RHのエー ジング条件では、3時間のエージングで約2倍弾性率が 向上した。従って、ポリ乳酸のTgは60℃であるた め、エージングの温度条件としては、ガラス転移温度に 5℃を加えた以上の温度、好ましくは15℃を加えた温 度を採用する必要がある。なお、温度が120℃以上で は、樹脂の加水分解が起こり好ましくない。温度は、1 20℃以下、好ましくは80℃から90℃である。図3 は、各種エージング条件によるポリ乳酸のサンプル片の 弾性率の変化を示すグラフである。図3によれば、上記 のように60℃、80%RHのエージング条件では3時 間経過しても弾性率の向上は観測されないが、65℃、 80%RHのエージング条件では、弾性率の顕著な向上 が確認される。また、80℃、80%RHのエージング 条件では、短時間で弾性率の顕著な向上が見られる。な お、0%RHのエージング条件でも弾性率の向上が見ら 30 れるが、10°Pa以上の弾性率に達するまで約3時間 も必要であり好ましくない。加湿することにより、例え ば80%RH下において、15分間のエージングで10 <sup>7</sup>Paから10<sup>9</sup>Paへ向上する。すなわち弾性率の向上 が約12倍加速されている。

# 【0016】実施例5

ポリ乳酸に無機フィラーとしてマイカを10重量%、加 水分解を抑制する添加剤としてカルボジライトHMV-10B(日清紡社製)を2重量%添加して溶融ブレンド して組成物を作製した。次に80℃、80%RHの雰囲 気に調整された金型を用いて射出成形を行った。なお、 使用した射出成形機は日精樹脂社製商品名FE-12 0、スクリュー径40m/m、射出条件は、射出圧力2 240kg/cm<sup>2</sup>、型締力120kg/cm<sup>2</sup>、成形条 件は、スクリュー温度としてノズル175℃、前部18 0℃、中間部170℃、後部160℃、金型温度固定側 および可動側共に80℃とした。射出後、金型内にて成 形物(サンプル片)を15分間エージングした後、取り 出した。弾性率は5×10°Paとなり向上していた。

型内に射出し、2分後取り出したサンプル片の弾性率は 4×10<sup>7</sup>Paであり、向上効果は見られなかった。

## 【0017】実施例6

ポリ乳酸に無機フィラーとしてマイカを10重量%、加 水分解を抑制する添加剤としてカルボジライトHMV-10B(日清紡社製)を2重量%添加して溶融ブレンド して組成物を作製した。実施例5と同様に射出成形し、 その際、金型内に80℃、80%RHの水蒸気を2分間 噴射した後成形物を取り出した。弾性率は、5×10<sup>8</sup> 10 Paに向上していた。

### 【0018】 実施例7

ポリ乳酸に、加水分解を調整するための添加剤としてカ ルボジライトHMV-10B(日清紡社製)を0.5、 1.0、2.0重量%溶融混練してサンプル片を作製し た。このサンプル片に対し、80℃、80%RH、10 0時間の老化試験を施し、その後の加水分解度(分子量 変化)を比較したところ、ポリ乳酸単体では95%分解 したが、カルボジライトHMV-10Bを添加すること でいずれの添加量においても加水分解度(分子量変化) の抑制効果を確認できた。加水分解度(分子量変化)を 10%以内に抑えるためには添加量はポリ乳酸に対し 1. 0~2. 0重量%が好ましいことが分かった。

#### 【0019】比較例1

実施例1のエージングを行っていないポリ乳酸のサンプ ル片に対し、60℃、80%RH、100時間の老化試 験を行った結果、1.5mmのたわみが確認された。な お、このたわみは図4に示すように、サンプル片10の 長さ方向の一方の端部11を支持体13により高さ15 mmになるように支持し(実線)、老化試験後のサンプ ル片 (仮想線) の下方への最大湾曲部12の湾曲深さを 測定した値(a) mmである。図5は、たわみ量と弾性 率(80℃)との関係を示すグラフである。図5から、 80℃での弾性率を1×10°Pa以上に上げることで たわみをほぼりにすることが可能となることが分かる。

# [0020]

【発明の効果】本発明によれば、特定条件下、生分解性 樹脂組成物にエージングを行うという簡単な方法によ り、弾性率(80℃)を10<sup>7</sup>Paから10<sup>9</sup>Paへ短時 間で向上させることができる。弾性率向上により、例え ば80℃、80尺H%、100時間の老化試験でも変形 を起こさない電子機器等の生分解性の筺体材料を提供す ることができる。また、本発明により得られた成形物を 電子機器の筺体材料等に用いれば、廃棄時の処理方法の 選択肢が広がる。具体的にはそのまま廃棄してもよい し、通常の樹脂のようにマテリアルリサイクルしてもよ い。特に小型の製品では解体の手間と比較して得られる 素材の量が少なく、またそもそも安価な材料で作られて いることが多いので、マテリアルリサイクルが経済的に 成り立たない場合が多い。この面でもそのまま廃棄でき 一方、エージングを行わない場合、すなわち50℃の金 50 る選択肢を持つ生分解性樹脂はメリットがある。生分解

10

性樹脂は、そのまま捨てても長期間ごみとして残らず、 景観を掲ねることがかい。さらに生分解性関胎は重金 属、有機塩素化合物等の有害物を含有していないので、 廃棄しても、焼却しても有害物を発生する心配がない。 また生分解性樹脂の合成原料を穀物資源由来とすれば、 石油等の枯渇性資源を使用することがない。

#### 【図面の簡単な説明】

【図1】本発明のエージングを行った、あるいは行って いないポリ乳酸の弾性率と温度との関係を示すグラフで ある。

【図2】実施例2において、本発明のエージングを行っ

た、あるいは行っていないポリ乳酸の弾性率と温度との 関係を示すグラフである。

【図3】各種エージング条件によるポリ乳酸のサンプル 片の弾性率の変化を示すグラフである。

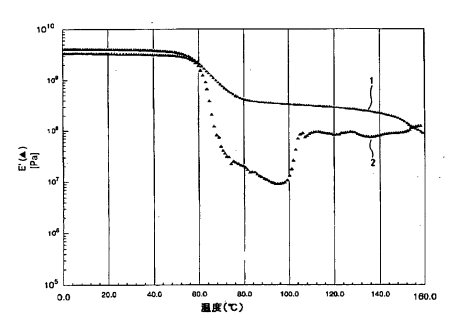
【図4】サンプル片のたわみの測定方法を説明するため の図である。

【図5】たわみ量と弾性率(80℃)との関係を示すグ ラフである。

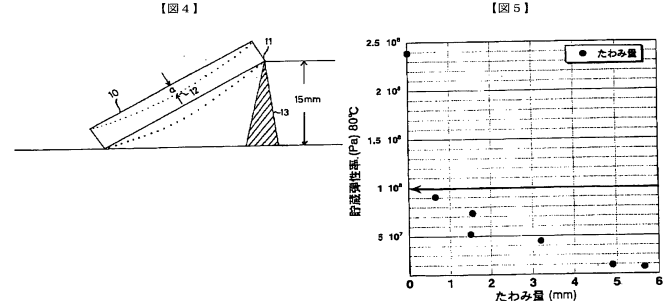
#### 【符号の説明】

10 10……サンプル片、11……端部、12……最大湾曲 部。

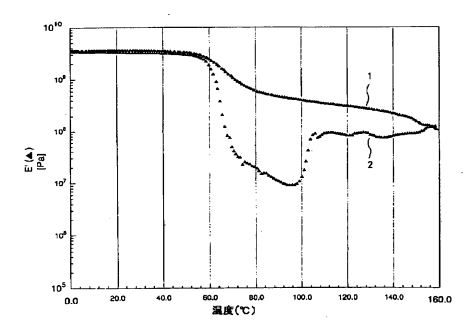
【図1】



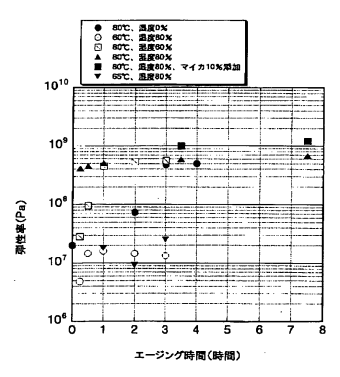
【図4】



[图2]



【図3】



Best Available Copy

# フロントページの続き

 (51) Int. Cl. 7
 識別記号
 F I
 テーマコード(参考)

 C 0 8 K
 5/29
 C 0 8 K
 5/29

 C 0 8 L
 67/04
 Z B P
 C 0 8 L
 67/04
 Z B P

 // B 2 9 K
 67:00
 B 2 9 K
 67:00

(72)発明者 森 浩之 Fター 東京都品川区北品川 6 丁目 7番35号 ソニ 一株式会社内

F ターム(参考) 4F070 AA47 AB09 AC48 AE30 BA02 BA04 BB06 BB08 4F073 AA29 BA23 BA52 GA01 GA11 4F201 AA24 AH33 AR06 BA07 BC01 BC12 BR12 4F206 JA07 JF01 JF51 JQ81 4J002 CF181 CF191 ER006 FD206 GQ00